

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES  
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum  
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum  
8. Februar 2001 (08.02.2001)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
PCT WO 01/09148 AI

(51) Internationale Patentklassifikation: C07F 11/00, (74) Anwalt: MEYER, Thomas; BASF Aktiengesellschaft,  
67056 Ludwigshafen (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP0007103

(22) Internationales Anmeldedatum: 25. Juli 2000 (25.07.2000)

(23) Erfindungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 1993 3592.4 2. August 1999 (02.08.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von  
US): ELEMAC GMBH (DE/DE): 71694 Köln (DE).

(72) Erfinder: und

(73) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHOPF, Markus  
(DE/DE): Albert-Blank-Strasse 38, 65931 Frankfurt (DE).  
SUNDERMEYER, Joerg (DE/DE): An den Steinbüchen  
7, 35041 Marburg-Mittelbach (DE). KIEPK, Jennifer  
(DE/DE): Marktgasse 18, 35037 Marburg (DE). RUL-  
FANOV, Konstantin A. (RU/DE): G. Hoppmann-Strasse  
14-16, 51179 Leverkusen (DE). HEITZ, Walter (DE/DE):  
Am Schindhorn 5, 35374 Kirchhain (DE). PEUCKER,  
Uwe (DE/DE): Espenhausen 23, 35091 Cölbe (DE).

Zur Erklärung der Zeichnungszeichen-Codes, und der anderen  
Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on  
Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe  
der PCT-Gazette verwiesen.

Veröffentlichung:  
Mit internationalem Recherchenbericht.

WO 01/09148 AI

(54) Title: IMIDOCHROME COMPOUNDS CONTAINED IN CATALYST SYSTEMS FOR OLEFIN POLYMERISATION

(54) Bezeichnung: IMIDOCHROMVERBINDUNGEN IN KATALYSATORSYSTEMEN FÜR DIE OLEFINPOLYMERISATION

(57) Abstract: The present invention relates to catalyst system containing at least one imidochrome compound and at least one activation compound. This invention also relates to imidochrome compounds, to a method for olefin polymerisation and to methods for producing said imidochrome compounds.

(57) Zusammenfassung: Katalysatorsysteme, enthaltend mindestens eine Imidochromverbindung und mindestens eine Aktivierungsverbindung. Imidochromverbindungen, ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, sowie Verfahren zur Herstellung von Imidochromverbindungen.

WO 01/09148.

PCT/EP0007103

Imidochromverbindungen in Katalysatorsystemen für die Olefin-  
polymerisation

## 5 Beschreibung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Katalysatorsysteme, die Imidochromverbindungen enthalten, neue Imidochromkomplexe, ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, sowie Verfahren zur Herstellung von Imidochromkomplexen.

Viele der Katalysatoren, die zur Polymerisation von  $\alpha$ -Olefinen eingesetzt werden, basieren auf immobilisierten Chromoxiden (siehe z. B. Kirk-Othmer, "Encyclopedia of Chemical Technology", 1981, Vol. 16, S. 402). Diese ergeben i. a. Ethylenom- und Copolymere mit hohen Molekulargewichten, sind jedoch relativ unempfindlich gegenüber Wasserstoff und erlauben somit keine einfache Kontrolle des Molekulargewichts. Demgegenüber läßt sich durch Verwendung von Bis(cyclopentadienyl)- (US 3,709,853), Bis(indenyl)- oder Bis(fluorenyl)chrom (US 4,015,059), das auf einen anorganischen, oxidischen Träger aufgezogen ist, das Molekulargewicht von Polyethylen durch Zugabe von Wasserstoff einfach steuern.

25 Wie bei den Ziegler-Natta-Systemen ist man auch bei den Chromverbindungen seit kurzem auf der Suche nach Katalysatorsystemen mit einem einheitlich definierten, aktiven Zentrum, sogenannten Single-Site-Katalysatoren. Durch gezielte Variation des Ligandgerüsts sollen Aktivität, Copolymerisationsverhalten des Katalysators und die Eigenschaften der so erhaltenen Polymere einfach verändert werden können.

Die Darstellung von Bis(tert.-butylimido)bis(trimethylsiloxy)chrom durch Umsetzung von Dioxochromdichlorid mit Tert. butyl(trimethylsilyl)amin wurde von W. Nugent et al. in Inorg. Chem. 1980, 19, 777-779 beschrieben. Diaryl-Derivate dieser Verbindung Bis(tert.-butylimido)di(aryl)chrom wurden von G. Wilkinson et al. in J. Chem. Soc. Dalton Trans. 1988, 53-60 dargestellt. Die entsprechenden Dialkyl-Komplexe wurden erstmals von C. Schaverien et al. beschrieben (Organomet. 9 (1990), 774-782). Sie konnten auch eine Monolimidochromverbindung Tert.-butylimido(oxo)chromdichlorid durch Umsetzung von Tert.-butylimido-bis(trimethylsilyl)-lato)oxochrom mit Phosphorpentachlorid isolieren (W. Nugent, Inorg. Chem. 1983, 22, 965-969).

2

EP-A-641804 beschreibt die Verwendung von Bis(alkylimido)- und Bis(arylimido)chrom(VI) Komplexen zur Polymerisation von Olefinen. In EP-A-816384 werden diese Bis(imido)chrom(VI) Komplexe auf Polyaminostyrol geträgert zur Polymerisation von Ethylen und Copolymerisation von Ethylen mit höheren  $\alpha$ -Olefinen verwendet. Die Darstellung der Bis(arylimido)chromdichloride ist hierbei ein dreistufiger Syntheseweg, da die Umsetzung von Dioxochromdichlorid mit N-Trimethylsilylanilinen nicht zu Bis(arylimido)chromdichlorid führt.

10 G. Wilkinson et al. konnten Tert.butylimidochrom(V)trichlorid und dessen Donor-kordinierte Derivate darstellen (J. Chem. Soc. Dalton. Trans. 1991, 2051-2061).

15 Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand nun darin, neue Katalysatorsysteme zu finden, die sich einfach modifizieren lassen und zur Polymerisation von  $\alpha$ -Olefinen geeignet sind.

Weiterhin bestand die Aufgabe darin, einen verbesserten Syntheseweg zur Darstellung von Bis(imido)chrom(VI)verbindungen zu finden.

Demgemäß wurden Katalysatorsysteme gefunden, enthaltend

25 (A) mindestens eine Imidochromverbindung, erhältlich durch ein Verfahren, welches folgende Verfahrensschritte beinhaltet:

(a) Kontaktieren einer Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung  $R^1-N=S=O$  oder  $R^2-N=S=O$ , worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

$R^1$   $C_1-C_{10}$ -Alkyl,  $C_2-C_{10}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{10}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Alkylrest, wobei der organische Rest C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest  $R^1$  auch inerte Substituenten tragen kann,  $SiR^3$ ,  $R^3C=NR^4$ ,  $R^3C=O$ ,  $R^3C=O(OR^4)$ ,  $R^3C=S$ ,  $(R^3)_2P=O$ ,  $(OR^3)_2P=O$ ,  $SO_3R^3$ ,  $R^3R^4C=N$ ,  $NR^3R^4$  oder  $BR^3R^4$ , unabhängig voneinander  $C_1-C_{10}$ -Alkyl.

$R^2$   $C_2-C_{10}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{10}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste  $R^3$  und  $R^4$  auch inerte Substituenten tragen können,

45

3

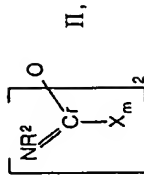
(b) Kontaktieren des so erhaltenen Reaktionsproduktes mit Chlor, wenn eine Sulfinylverbindung  $R^1-N=S=O$  eingesetzt wurde und für den Fall, daß eine N-Sulfinylverbindung  $R^2-N=S=O$  eingesetzt wurde, mit Chlor oder Sulfurylchlorid oder mit keinem weiteren Reagens,

5 (B) mindestens eine Aktivatorverbindung

und

10 (C) gegebenenfalls einen oder mehrere weitere für die Polymerisation von Olefinen übliche Katalysatoren.

Weiterhin wurden Imidochromverbindungen der allgemeinen Formel 15 mel II,

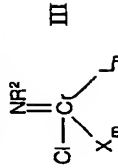


20

gefunden, worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

25  $R^2$   $R^2C=NR^4$ ,  $R^2C=O$ ,  $R^2C=O(OR^4)$ ,  $R^2C=S$ ,  $(R^2)_2P=O$ ,  $(OR^2)_2P=O$ ,  $SO_3R^2$ ,  $R^2R^4C=N$ ,  $NR^2R^4$  oder  $BR^2R^4$ ,  
 $X$  unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod,  $NR^5R^6$ ,  $NP(R^5)_3$ ,  $OR^5$ ,  $OSi(R^5)_3$ ,  $SO_3R^5$ ,  $OC(O)R^5$ ,  $\beta$ -Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkohlolate,  $BF_4^-$ ,  $PF_6^-$  oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, unabhängig voneinander  $C_1-C_{10}$ -Alkyl,  $C_2-C_{10}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{10}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste  $R^3$  bis  $R^6$  auch inerte Substituenten tragen können,  
 $m$  1 für dianionische  $X$ , 2 für monoanionische  $X$ .

Auch wurden Imidochromverbindungen der allgemeinen Formel III



45 gefunden, worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

4

- R<sup>2</sup> R<sup>3</sup>C=NR<sup>4</sup>, R<sup>3</sup>C=O, R<sup>3</sup>C=O(OR<sup>4</sup>), R<sup>3</sup>C=S, (R<sup>3</sup>)<sub>2</sub>P=O, (OR<sup>3</sup>)<sub>2</sub>P=O, SO<sub>2</sub>R<sup>3</sup>, R<sup>3</sup>R<sup>4</sup>C=N, NR<sup>3</sup>R<sup>4</sup> oder BR<sup>3</sup>R<sup>4</sup>,  
 X unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>3</sup>R<sup>6</sup>, NP(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder  
 5 sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R<sup>3</sup> bis R<sup>6</sup> auch inerte Substituenten tragen können,  
 m 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X  
 l neutraler Donor,  
 15 n 0 bis 3.

Des weiteren wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imido-chromverbindung der allgemeinen Formel IV gefunden,

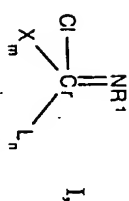


25 worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

- R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R<sup>1</sup> auch inerte Substituenten tragen kann, SiR<sup>3</sup>,  
 30 2 unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>3</sup>R<sup>6</sup>, NP(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder  
 35 sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> auch inerte Substituenten tragen können,  
 p 1 für dianionische Z, 2 für monoanionische Z,  
 45 dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung R<sup>1</sup>-NSO umsetzt.

5

weiterhin wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imido-chromverbindung der allgemeinen Formel I gefunden



10 worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

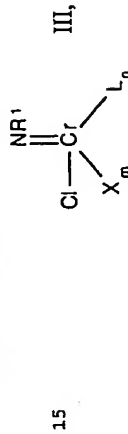
- X unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>3</sup>R<sup>6</sup>, NP(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder  
 15 R<sup>1</sup> sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R<sup>1</sup> auch inerte Substituenten tragen kann, SiR<sup>3</sup>,  
 20 R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> auch inerte Substituenten tragen können,  
 25 l neutraler Donor,  
 n 0 bis 3,  
 m 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X  
 30 dadurch gekennzeichnet, daß man eine Imido-chromverbindung der allgemeinen Formel V
- $$\begin{array}{c} \text{NR}^1 \quad \text{NR}^1 \\ \parallel \quad \parallel \\ \text{C}^{\text{r}} \\ | \\ \text{X}_m \end{array} \quad \text{V},$$
- 35 worin die Variablen folgende Bedeutung haben:
- R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R<sup>1</sup> auch inerte Substituenten tragen kann, SiR<sup>3</sup>,  
 40 unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>3</sup>R<sup>6</sup>, NP(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>3</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder  
 45 sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,

6

$R^3, R^5, R^6$  unabhängig voneinander  $C_1-C_{20}$ -Alkyl,  $C_2-C_{20}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{20}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste  $R^3$ ,  $R^5$  und  $R^6$  auch inerte Substituenten tragen können,  
 m 1 für monoanionische X, 2 für dianionische X,

mit Chlor umgesetzt.

10 Auch wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel III gefunden,

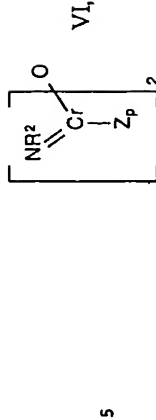


15  $R^3C=NR^4$ ,  $R^3C=O$ ,  $R^3C=O(OR^4)$ ,  $R^3C=S$ ,  $(R^3)_2P=O$ ,  $(OR^3)_2P=O$ ,  $SO_2R^3$ ,  $R^3R^4C=N$ ,  $NR^3R^4$  oder  $BR^3R^4$ ,  
 20 X unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod,  $NR^3R^6$ ,  $NP(R^3)_3$ ,  $OR^5$ ,  $OSi(R^5)_3$ ,  $SO_3R^5$ ,  $OC(O)R^5$ ,  $\beta$ -Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate,  $BF_4^-$ ,  $PF_6^-$ , oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,  
 25  $R^3-R^6$  unabhängig voneinander  $C_1-C_{20}$ -Alkyl,  $C_2-C_{20}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{20}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste  $R^3$  bis  $R^6$  auch inerte Substituenten tragen können,  
 30 L neutraler Donor,  
 n 0 bis 3,  
 m 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X,

35 dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung  $R^2-N=S=O$  in Gegenwart von Chlor oder Sulfurylchlorid umsetzt.

40 Auch wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel VI gefunden

7



worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

10  $R^2$   $R^3C=NR^4$ ,  $R^3C=O$ ,  $R^3C=O(OR^4)$ ,  $R^3C=S$ ,  $(R^3)_2P=O$ ,  $(OR^3)_2P=O$ ,  $SO_2R^3$ ,  $R^3R^4C=N$ ,  $NR^3R^4$  oder  $BR^3R^4$ ,  
 Z unabhängig voneinander  $C_1-C_{20}$ -Alkyl,  $C_2-C_{20}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{20}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Fluor, Chlor, Brom, Jod,  $NR^3R^6$ ,  $NP(R^5)_3$ ,  $OR^5$ ,  $OSi(R^5)_3$ ,  $SO_3R^5$ ,  $OC(O)R^5$ ,  $\beta$ -Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate,  $BF_4^-$ ,  $PF_6^-$ , oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,  
 15  $R^3-R^6$  unabhängig voneinander  $C_1-C_{20}$ -Alkyl,  $C_2-C_{20}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{20}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste  $R^3$  bis  $R^6$  auch inerte Substituenten tragen können,  
 20 Z 1 für dianionische Z, 2 für monoanionische Z,  
 25 p dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung  $R^2-NSO$  umsetzt.  
 30 Des weiteren wurde ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen bei Temperaturen im Bereich von 0 bis 300°C und bei Drücken von 1 bis 4000 bar gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Anwesenheit eines erfindungsgemäßen Katalysatorsystems durchführt.  
 35 Das Verfahren zur Herstellung der Chromkomplexe kann verschiedene Dioxochromverbindungen als Ausgangsstoffe einsetzen. Wichtig ist das Vorhandensein der beiden Oxogruppen. Weitere Liganden in der Chromausgangsverbindung können unter anderem die für X und Z angeführten, mono- und dianionischen Liganden sein. Monoanionische Liganden sind z.B. Halogene, wie z.B. Fluor, Chlor, Brom und Jod, Amide, z.B. Dimethylamid, Diethylamid und Pyrrolidin, Alkoholate, z.B. Methanolat, Ethanolat, Isopropanolat, Butanolat, Phenolat und Biphenolat, Carboxylat, z.B. Acetat und Trifluoracetat,  $\beta$ -Diketonat, z.B. Acetylacetonat, Dibenzoylmethanolat, 1,1,1-Trifluoropentandionat und 1,1,1,5,5,5-Hexafluoropentandionat, Sulfonat, z.B. Toluolsulfonat und Trifluormethansulfonat,

- C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylsilyl, wie z.B. Methyl-trimethylsilyl, Bistrimethylsilylmethyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, wie z.B. Mesityl oder schwach, bzw. nicht koordinierende Anionen. Dianonische Liganden sind z.B. Sulfat und chelatstabilisierende Dicarboxylate, wie z.B. Oxalat, Fumarat, Malonat oder Succinat und Dialkoholate wie z.B. Glykolat. Es können ein oder mehrere mono-, bzw. dianionische Liganden an die Dioxochromverbindung gebunden sein (siehe auch Compr. Coord. Chem. Vol. 3, G. Wilkinson, Pergamon Press 1987, First Edition, Kap. 35.6.1.3, S. 935 u. Kap. 10.35.7.1.-35.7.2. S. 938-941). Zusätzlich können an die Chrom-Erdute auch ein oder mehrere neutrale Donoren koordiniert sein. Die Donormoleküle besitzen in der Regel ein Heteroatom der 15. oder 16. Gruppe des Periodensystems. Bevorzugt sind Amine, z.B. Trimethylamin, Dimethylamin, N,N-Dimethylanilin oder Pyridin, Triethylamin, Tetrahydrofuran, Diäthylether, Dibutylether, Dimethoxyethan oder Dimethyldiethylenglykol, Thioether, z.B. Dimethylsulfid, Ester, wie z.B. Essigsäuremethylester, Essigsäureethylester oder Ameisensäureethylester, Ketone, z.B. Aceton, Benzophenon oder Acrolein, Schiffsbasen, α-Diamine, Phosphine, wie z.B. Trimethylphosphin, Triethylphosphin oder Triphenylphosphin, Phosphite, wie z.B. Trimethylphosphit oder Triethylphosphit, Phosphinoxide, Phosphorsäureester oder -amide, wie z.B. Hexamethylphosphorsäuretriäthylamid oder N-Oxide. Die eingesetzten Chromverbindungen können in den verschiedensten Oxidationsstufen vorliegen, bevorzugt von +4 bis +6 und ganz besonders bevorzugt in der Oxidationsstufe +6. Bevorzugte Dioxochromverbindungen sind Dioxochromdihalogenide und ganz besonders bevorzugt ist Dioxochromdichlorid.
- 30 Die eingesetzten N-Sulfinylverbindungen sind für R<sup>1</sup>-N=S=O z.B. N-Sulfinylamine und für R<sup>2</sup>-N=S=O z.B. N-Sulfinylcarbamidine, N-Sulfinylcarbamide, N-Sulfinylcarbamate, N-Sulfinylcarboxamide, N-Sulfinylthiocarboxamide, N-Sulfinylphosphonamide oder N-Sulfinylsulfonamide. Die N-Sulfinylverbindungen werden meist 35 problemlos und in der Regel mit hoher Ausbeute aus NH<sub>2</sub>-Gruppen enthaltenden Verbindungen und Sulfinylierungsmitteln wie Thionylchlorid, Schwefeldioxid oder mit Hilfe anderer N-Sulfinylverbindungen dargestellt (z. Chem. 22, (1982), 237-245).
- 40 Die Reste R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> sind C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, wobei das Alkyl linear oder verzweigt sein kann, wie z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl oder n-Dodecyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits eine C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Arylgruppe 45 als Substituent tragen kann, wie z.B. Cyclopropan, Cyclobutan, Cyclopentan, Cyclohexan, Cycloheptan, Cyclooctan, Cyclononan oder -decan, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, wobei das Alkenyl linear, cyclisch

- oder verzweigt sein kann und die Doppelbindung intern oder endständig sein kann, wie z.B. Vinyl, 1-Allyl, 2-Allyl, 3-Allyl, Butenyl, Pentenyl, Hexenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cyclooctenyl oder Cyclooctadienyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, wobei der Arylrest 5 durch weitere Alkylgruppen substituiert sein kann, wie z.B. Phenyl, Naphthyl, Biphenyl, Anthranyl, o-, m-, p-Methylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, oder 2,6-Dimethylphenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,5-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trimethylphenyl, oder Arylalkyl, wobei das Arylalkyl durch weitere Alkylgruppen substituiert sein kann, wie z.B. Benzyl, o-, m-, p-Methylbenzyl, 1- oder 2-Ethylbenzyl, wobei gegebenenfalls auch zwei R<sup>3</sup> bis R<sup>4</sup> zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verbunden sein können und/oder auch inere Substituenten wie Halogene, wie z.B. Fluor, Chlor oder Brom tragen. Bevorzugt Reste R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> sind Wasserstoff 15 (falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist), Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, Vinyl, Allyl, Benzyl, Phenyl, ortho oder para substituierte Alkyl oder Chloro, bzw. Bromsubstituierte Phenyle, ortho, ortho oder ortho, para Dialkyl- oder 20 Dichloro, bzw. Dibromsubstituierte Phenyle, Trialkyl- oder Trichlorosubstituierte Phenyle, Fluor substituierte Phenyle, Naphthyl, Biphenyl und Anthranyl. Besonders bevorzugte Reste R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, Allyl, 25 Benzyl, Phenyl, 2-Chlorphenyl, 2-Methylphenyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2,6-Diisopropylphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2,6-Dibromphenyl, 2,4-Dibromphenyl, 2,4,6-Trimethylphenyl, 2,4,6-Trichlorphenyl und Pentafluorophenyl.
- 30 Der Rest R<sup>1</sup> kann einerseits ein C-organischer Rest, wie oben für R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> beschrieben oder ein Si-organischer Rest sein. Bei den Si-organischen Substituenten SiR<sup>3</sup> können gegebenenfalls auch zwei R<sup>3</sup> zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verbunden sein und die drei 35 Reste R<sup>3</sup> sind unabhängig voneinander auswählbar, wie z.B. Trimethylsilyl, Triethylsilyl, Butyldimethylsilyl, Tributyrylsilyl, Triallylsilyl, Triphenylsilyl oder Dimethylphenylsilyl. Als Si-organische Substituenten kommen besonders Trialkylsilyl-Gruppen mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest in Betracht, insbesondere Tri- 40 methylsilyl-Gruppen. Bevorzugter Rest R<sup>1</sup> ist Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, Vinyl, Allyl, Benzyl, Phenyl, ortho oder para substituierte Alkyl oder Chloro, bzw. Bromsubstituierte Phenyle, ortho, ortho oder ortho, para Dialkyl- oder Dichloro, 45 bzw. Dibromosubstituierte Phenyle, Trialkyl- oder Trichlorosubstituierte Phenyle, Fluor substituierte Phenyle, Naphthyl, -phenyl und Anthranyl. Besonders bevorzugter Rest R<sup>1</sup> ist Benzyl,

Phenyl, 2-Chlorphenyl, 2-Methylphenyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2,6-Diisopropylphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2,6-Dibromphenyl, 2,4-Dibromphenyl, 2,4,6-Trimethylphenyl, 2,4,6-Trichlorphenyl, Pentafluorophenyl, 2-Naphthyl und Anthranyl.

R<sup>2</sup> kann eine Imino-, Isocyanid-, Formyl-, Oxo-, Thioxo, Alkoxy-carbonyl, Aryloxy-carbonyl, Carbamoyl-, Phosphinoyl-, Dialkoxy-, bzw. -aryloxyphosphoryl, Sulfonyl-, Dialkyl-, bzw. -arylamino- oder Dialkyl-, bzw. -arylboryl- Gruppe sein. Bevorzugte Gruppen sind Sulfonyl und Oxo, insbesondere Arylsulfonyle, wie z.B. Toluolsulfonyl, Benzolsulfonyl, p-Trifluormethylbenzolsulfonyl oder 2,6-Diisopropylbenzolsulfonyl und Aryloxo, wie z.B. Benzoyl, 2-Methylbenzoyl, 2,6-Dimethylbenzoyl, 2,6-Diisopropylbenzoyl und 2,4,6-Trimethylbenzoyl.

Imidochromverbindungen sind im folgenden sowohl Mono- als auch Bisimidochromverbindungen.

20 Die Reaktion zur Darstellung der Imidochromverbindung (A) wird in der Regel unter Inertgasatmosphäre, mit z.B. Stickstoff oder Argon als Inertgas durchgeführt. Reaktionsschritt a) kann bei Temperaturen zwischen 0 bis 150°C, bevorzugt zwischen 10 und 100°C durchgeführt werden. Als Lösungsmittel finden vor allem

25 aprotische Solventien Verwendung, wie Ether, z.B. Tetrahydrofuran, Diethylether, Dibutylether, 1,2-Dimethoxyethan oder Diäthylenglykoldimethylether, Alkane, z.B. Pentan, n-Hexan, iso-Hexan, n-Heptan, n-Oktan, Cyclohexan oder Dekalin, Aromaten, z.B. Benzol, Toluol oder Xylol oder chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff oder Dichlor-ethan. Auch Lösungsmittelgemische können verwendet werden. Bevorzugt werden Alkane und/oder chlorierte Kohlenwasserstoffe verwendet und ganz besonders bevorzugt n-Oktan und/oder Tetrachlorkohlenstoff.

35 Das Reaktionsprodukt aus Schritt a) kann dabei entweder mit oder ohne Zwischenreinigung oder Isolierung dem zweiten Reaktionsschritt unterworfen werden. Die beiden Reaktionsschritte können auch gleichzeitig in einer Stufe durchgeführt werden. Bevorzugt 40 wird der Imidochromkomplex mit R<sup>1</sup> aus Reaktionsschritt a) vor Schritt b) isoliert. Für Imidochromkomplexe mit R<sup>2</sup> ist Schritt b) optional. Der R<sup>2</sup>-Imidochromkomplex kann also auch direkt, ohne mit Chlor oder Sulfurylchlorid kontaktiert zu werden mit dem Aktivator vermischt und in der Polymerisation eingesetzt werden.

45 Die Reaktionsprodukte aus a) mit R<sup>2</sup> können aber auch mit Chlor oder Sulfurylchlorid kontaktiert werden und dann erst mit der Ak-

tivatorverbindung vermischt werden. Bevorzugt wird für R<sup>2</sup> Schritt a) und b) gleichzeitig, als Eintopf-Reaktion ausgeführt.

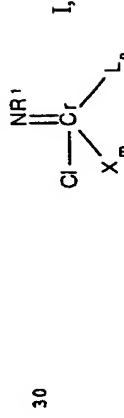
Das Verhältnis der Dioxochromverbindung zu N-Sulfinylverbindung 5 liegt zwischen 1:1 und 1:10, bevorzugt zwischen 1:1 und 1:3 und besonders bevorzugt zwischen 1:1 und 1:2.5.

Das Verhältnis der Dioxochromverbindung zu N-Sulfinylverbindung 10 liegt zwischen 1:1 und 1:10, bevorzugt zwischen 1:1 und 1:3 und besonders bevorzugt zwischen 1:1 und 1:2.5.

Reaktionsschritt b) kann in Analogie zu der Vorschrift von G. Wilkinson et al. J. Chem. Soc. Dalton Trans. 1991, 2051-2061 durchgeführt werden, unter Verwendung des Reaktionsproduktes nach 15 a) an Stelle von Bis(tert-butylimido)chromdichlorid. Für R<sup>2</sup> ist als Chlorübertragungsreagenz zusätzlich auch Sulfurylchlorid verwendbar. Das Sulfurylchlorid kann im Überschuß zur gebildeten Verbindung aus Schritt a) eingesetzt werden. Das Verhältnis Sulfurylchlorid zu eingesetzter Dioxochromverbindung kann zwi-

20 schen 1:1 und 100:1 liegen, bevorzugt liegt es zwischen 1:1 und 10:1 und besonders bevorzugt zwischen 1:1 und 3:1. Die Reaktion wird bevorzugt in Tetrachlorkohlenstoff durchgeführt. Die Reaktionstemperatur kann dabei zwischen 0°C und 100°C betragen, bevorzugt liegt sie zwischen 10°C und 60°C und ganz besonders bevorzugt 25 zwischen 20°C und 60°C.

Besonders bevorzugt sind Katalysatorsysteme, in welchen Imidochromverbindungen der allgemeinen Formel I



35 verwendet werden, worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

- X unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>3R6</sup>, NP(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,
- 40 R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R<sup>1</sup> auch inerte Substituenten tragen kann, SiR<sup>3</sup>,  
 45 R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>6</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Arylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser

an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste  $R^3$ ,  $R^5$  und  $R^6$  auch inerte Substituenten tragen können,

l	neutraler Donor,
5 n	0 bis 3,
m	1 für dianionische X, 2 für monoanionische X

$R^1$  und dessen bevorzugte Ausbildungsformen wurden schon weiter oben beschrieben. Die Beschreibung der Reste  $R^2$ ,  $R^3$  und  $R^4$  ist 10 gleich wie für  $R^2$  und  $R^4$  weiter oben näher ausgeführt.

Die Substituenten X ergeben sich durch die Auswahl der entsprechenden Chromausgangsverbindungen, die zur Synthese der Chromkomplexe verwendet werden. Als Substituenten X kommen insbesondere die Halogene wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod und darunter insbesondere Chlor in Betracht. Als weitere liganden X sollen nur exemplarisch und keineswegs abschließend Trifluoracetat,  $\text{BF}_4^-$ ,  $\text{PF}_6^-$  sowie schwach bzw. nicht koordinierende Anionen (siehe z. B. S. Strauss in Chem. Rev. 1993, 93, 927-942) wie  $\text{B}(\text{C}_6\text{F}_5)_4^-$  genannt werden.

Auch Amide, Alkoholate, Sulfonate, Carboxylate und  $\beta$ -Diketonate sind besonders geeignet. Durch Variation der Reste  $R^5$  und  $R^6$  können z.B. physikalische Eigenschaften wie Löslichkeit fein eingestellt werden. Bevorzugt werden  $C_3$ - $C_{10}$ -Alkyl wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, sowie Vinyl, Allyl, Benzyl und Phenyl als Reste  $R^5$  und  $R^6$  verwendet. Manche dieser substituierten Liganden  $X$  werden ganz besonders bevorzugt verwendet, da sie aus billigen und einfach zugänglichen Ausgangsstoffen erhältlich sind. So ist eine besonders bevorzugte Ausführungsform, wenn  $X$  für Dimethylamid, Methanolat, Ethanolat, Isopropanolat, Phenolat, Naphtholat, Triäthyl-, p-Toluolsulfonat, Acetat oder Acetylacetonat steht. Auch die dianionische Liganden, wie sie weiter oben näher beschrieben sind, können eingesetzt werden. Ganz besonders bevorzugt ist  $X$  Chlor und  $n$  gleich 2. Die Benennung der Liganden  $X$  als Anionen beinhaltet keine Festlegung welcher Art die Bindung zum Übergangsmetall  $M$  ist. Ist  $X$  z.B. ein nicht oder schwach koordinierendes Anion, so ist die Wechselwirkung zwischen dem Metall  $M$  und dem Liganden  $X$  eher elektrostatischer Natur. Im Falle z.B. der gleich Alkyl ist die Bindung dagegen kovalent. Die verschiedenen Arten von Bindungen sind dem Fachmann bekannt.

Auch der Donor I wurde weiter oben schon beschrieben, wobei n der 45 Anzahl an neutralen Donormolekülen entspricht.

Die Imidochromverbindung I kann monomer oder dimer, aber auch polymer sein. Ist sie dimer oder polymer, so können ein oder mehrere Liganden am Chrom - dies können X, Y oder auch die Imidogruppe sein - zwei Chromzentren verbrücken.

5. Bevorzugte Iminochromkomplexe der Formel I bzw. III sind:

- Methylimidochrometricchlorid, Ethylimidochrometricchlorid, n-Propylimidochrometricchlorid, Iso-Propylimidochrometricchlorid, n-Butylimidochrometricchlorid, Iso-Butylimidochrometricchlorid, tert.-Butylimidochrometricchlorid, n-Pentylimidochrometricchlorid, n-Hexylimidochrometricchlorid, n-Heptylimidochrometricchlorid, n-Octylimidochrometricchlorid, Allylimidochrometricchlorid, Benzylimidochrometricchlorid, Phenylimidochrometricchlorid, Naphtylimidochrometricchlorid, Biphenylimidochrometricchlorid, Anthranylimidochrometricchlorid, 2-Chlorphenylimidochrometricchlorid, 2-Methylphenylimidochrometricchlorid, 2,6-Dimethylphenylimidochrometricchlorid, 2,4-Dimethylphenylimidochrometricchlorid, 2,6-Diisopropylphenylimidochrometricchlorid, 2,6-Dichlorphenylimidochrometricchlorid, 2,4-Dichlorphenylimidochrometricchlorid, 2,4-Dibromophenylimidochrometricchlorid, 2,4-Trifluorphenylimidochrometricchlorid, 2,4,6-Trichlorphenylimidochrometricchlorid, Pentafluorophenylimidochrometricchlorid, Trifluoromethylsulfonylimidochrometricchlorid, Toluolsulfonylimidochrometricchlorid, Phenylsulfonylimidochrometricchlorid, p-Trifluoromethylphenylsulfonylimidochrometricchlorid oder 2,6-Diisopropylphenylsulfonylimidochrometricchlorid, Formylimidochrometricchlorid, Acetylimidochrometricchlorid, Benzoylimidochrometricchlorid, Naphtoylimidochrometricchlorid, Anthraonylimidochrometricchlorid, 2-Chlorbenzoylimidochrometricchlorid, 2-Methylbenzoylimidochrometricchlorid, 2,6-Dimethylbenzoylimidochrometricchlorid, 2,6-Diisopropylbenzoylimidochrometricchlorid, 2,6-Dichlorbenzoylimidochrometricchlorid, 2,4-Dichlorbenzoylimidochrometricchlorid, 2,6-Dibrombenzoylimidochrometricchlorid, 2,4-Dibrombenzoylimidochrometricchlorid, 2,4,6-Trinitrobenzoylimidochrometricchlorid oder Pentafluorbenzoylimidochrometricchlorid.

Die erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme enthalten des weiteren einen Aktivator, die Komponente (B), die mit dem Chromkomplex in Kontakt gebracht wird. Als Aktivatorverbindungen kommen beispielsweise solche vom Alinoxantyp (oder Aluminoxan) in Betracht, insbesondere Methylaluminoxan MAO. Alinoxane werden z.B. durch kontrollierte Addition von Wasser oder wasserhaltigen Substanzen zu Alkylaluminiumverbindungen, insbesondere Trimethylaluminium, hergestellt (z.B. US 4,404,344) Als Co-Katalysator geeignete Aluminoxan-Zubereitungen sind kommerziell erhältlich. Es

14

wird angenommen, daß es sich hierbei um eine Mischung von cyclischen und linearen Verbindungen handelt. Die cyclischen Aluminoxane können durch die Formel  $R'(R''AlO)_n$  und die linearen Aluminoxane durch die Formel  $R'(R''AlO)_nAlR'_2$  zusammengefaßt werden, wobei  $n$  den Oligomerisationsgrad angibt und eine Zahl von ungefähr 1 bis 50 ist. Vorteilhafte Aluminoxane enthalten im wesentlichen Aluminoxan-Oligomere mit einem Oligomerisationsgrad von etwa 2 bis 30 und  $R'$  ist bevorzugt ein  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl und besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, Butyl oder Isobutyl.

30

Neben den Aluminoxanen können als Aktivatorbestandteile auch solche eingesetzt werden, wie sie in der sogenannten kationischen Aktivierung der Metallocen-Komplexe Verwendung finden. Derartige Aktivatorbestandteile sind z.B. aus EP-B-0468537 und aus

15 EP-B-0427697 bekannt. Insbesondere können als solche Aktivatorverbindungen (B) Borane, Boroxine oder Borate, wie z.B. Trialkylboran, Triarylbora, Trimethylboroxin, Dimethylanilinumtetrakisärylbora, Trityltetraärylbora, Dimethylanilinumboratabenzole oder Tritylboraatabenzole (siehe WO-A-97/36937) eingesetzt werden. Besonders bevorzugt werden Borane oder Borate eingesetzt, welche mindestens zwei perfluorierte Arylreste tragen.

Auch Aktivatorverbindungen mit stärker oxidierenden Eigenschaften sind einsetzbar, wie z.B. Silberborate, insbesondere Silbertetrakisärylbora, Trityltetraärylbora oder Ferroceniumborate, insbesondere Ferroceniumtetrakisärylbora oder Ferroceniumtetrakisärylbora.

Weiterhin können als Aktivatorbestandteile Verbindungen wie Aluminumalkyle, insbesondere Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Tributylaluminium, Dimethylaluminiumchlorid, Dimethylaluminiumfluorid, Methylaluminiumdichlorid, Methylaluminiumsesquichlorid, Diethylaluminiumchlorid oder Aluminumtrifluorid eingesetzt werden. Auch die Hydrolyseprodukte von 35 Aluminumalkylen mit Alkoholen können eingesetzt werden (siehe z.B. WO-A-95/10546).

Als Aktivatorverbindungen können des Weiteren auch Alkylverbindungen von Lithium, Magnesium oder Zink verwendet werden wie z.B. Methylmagnesiumchlorid, Methylmagnesiumbromid, Ethylmagnesiumchlorid, Ethylmagnesiumbromid, Butylmagnesiumchlorid, Phenylmagnesiumchlorid, Dimethylmagnesium, Diethylmagnesium, Dibutylmagnesium, Methylithium, Ethyllithium, Methylzinkchlorid, Dimethylzink oder Diethylzink.

45

15

Besonders bevorzugt sind Katalysatorsysteme in denen die Aktivatorverbindung (B) aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Aluminoxan, Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Dimethylaluminiumchlorid, Diethylaluminiumchlorid, Methylaluminiumdichlorid, Ethylaluminiumchlorid, Methylaluminiumsesquichlorid, Dimethylanilinumtetrakisärylbora, Trityltetrakisärylbora oder Trisärylbora.

10 Man kann es sich wünschen, eine Kombination von verschiedenen Aktivatoren zu verwenden. Dies ist z.B. bei den Metallocenen bekannt, bei denen Borane, Boroxine (WO-A-93/16116) und Borate oft in Kombination mit einem Aluminumalkyl eingesetzt werden. Generell ist auch eine Kombination von verschiedenen Aktivatorbestandteilen mit den erfindungsgemäßen Chromkomplexen möglich.

Die Menge der zu verwendenden Aktivatorverbindungen hängt von der Art des Aktivators ab. Generell kann das Molverhältnis Chromkomplex (A) zu Aktivatorverbindung (B) von 1:0.1 bis 1:10000 betragen, bevorzugt werden 1:1 bis 1:2000. Das Molverhältnis von Chromkomplex (A) zu Dimethylanilinumtetrakisärylbora oder Trityltetrakisärylbora liegt bevorzugt zwischen 1:1 und 1:20, und besonders bevorzugt zwischen 1:1 und 1:10, zu Methylaluminiumchlorid bevorzugt zwischen 1:1 und 1:2000 und besonders bevorzugt zwischen 1:10 und 1:1000. Da viele der Aktivatoren, wie z.B. Aluminumalkyle gleichzeitig zur Entfernung von Katalysatorgiften verwendet werden (sogenannte scavenger), ist die eingesetzte Menge auch von der Reinheit der übrigen Einsatzstoffe abhängig. Der Fachmann 30 kann jedoch durch einfaches Probieren die optimale Menge bestimmen.

Die Mischung mit der Aktivatorverbindung kann in den verschiedensten aprotischen Lösungsmitteln erfolgen, bevorzugt werden Alkane wie Pentan, Hexan, Heptan oder Octan oder Aromaten wie Benzol, Toluol und Xylol, besonders bevorzugt sind Pentan, Hexan, Heptan und Toluol. Auch Lösungsmittelgemische insbesondere von Alkanen mit Aromaten sind günstig, um sich den Löslichkeiten des Katalysatorsystems anpassen zu können.

40 Die Mischung mit der Aktivatorverbindung erfolgt bei Temperaturen zwischen -50°C und 150°C, bevorzugt zwischen 10°C und 50°C und ganz besonders bevorzugt zwischen 15°C und 30°C.

45 Zur Polymerisation können einer oder mehrere der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme gleichzeitig verwendet werden. Dadurch können z.B. bimodale Produkte erhalten werden. Ein breiteres Pro-



16

duktpektrum kann auch durch Verwendung der erfindungsgemäßen Imidochromverbindungen in Kombination mit einem anderen polymerisationsaktiven Katalysator (C) erreicht werden. Dabei wird mindestens eines der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme in Gegenwart von mindestens einem für die Polymerisation von Olefinen üblichen Katalysator (C) verwendet. Als Katalysatoren (C) werden hierbei bevorzugt klassische Ziegler Natta Katalysatoren auf der Basis von Titan, klassische Phillips Katalysatoren auf der Basis von Chromoxiden, Metallocene, die sogenannten constrained geometry Komplexe (siehe z.B. EP-A-416815 oder EP-A-420436), Nickel und Palladium Bisimin-Systeme (zu deren Darstellung siehe WO-A-98/03559), Eisen und Cobalt Pyridinbisimin-Verbindungen (zu deren Darstellung siehe WO-A-98/27124) oder Chrompyrrol-Verbindungen (siehe z.B. EP-A-608447) verwendet. So können durch derartige Kombinationen z.B. bimodale Produkte hergestellt oder in situ Comonomer erzeugt werden. Hierbei sind je nach Katalysatorenauswahl ein oder mehrere Aktivatoren vorteilhaft. Die Polymerisationskatalysatoren (C) können ebenfalls getriggert sein und gleichzeitig oder in einer beliebigen Reihenfolge mit dem erfindungsgemäßen Katalysatorsystem oder seinen Komponenten kontaktiert werden. Auch eine Vortaktivierung des Katalysators (C) mit einer Aktivatorverbindung (B) ist möglich.

Die Beschreibung und die bevorzugten Ausführungsformen von R<sup>1</sup> bis R<sup>5</sup>, als auch für X in den Imidochromverbindungen II und III, als auch in den Verfahren zur Herstellung der Chromkomplexe I, III, IV und VI, ersteres unter Verwendung der Imidochromverbindung V, sind gleich wie weiter oben ausgeführt. Auch die Reaktionsbedingungen sind größtenteils schon weiter oben beschrieben.

2 und dessen bevorzugte Ausführungsformen sind gleich wie für X weiter oben beschrieben und zusätzlich auch Alkyle oder Aryle, besonders bevorzugt Methylentrimethylsilyl, Benzyl oder Mesityl.

35 Die Verfahren zur Herstellung der Chromkomplexe III und V werden prinzipiell unter den gleichen Bedingungen durchgeführt und die Reaktionsparameter deswegen im folgenden gemeinsam beschrieben.

Essentieller Reaktionsschritt ist das Kontaktieren der N-Sulfonylverbindung mit der entsprechenden Dioxochromverbindung. Die Dioxochromverbindungen wurden ebenfalls schon weiter oben beschrieben. Bevorzugte Dioxochromverbindung ist hier auch Dioxochromdichlorid. Auch die N-Sulfonylverbindungen sind schon weiter oben beschrieben. Die bevorzugten Ausführungsformen ergeben sich aus den bevorzugten Ausführungsformen der Reste R<sup>1</sup>, bzw. R<sup>2</sup> der Indol-Gruppe des entstehenden Chromkomplexes (siehe oben). Der Reaktionsschritt ist bereits für den Reaktionsschritt a) näher

17

beschrieben. Danach kann ein üblicher Reinigungsschritt z.B. durch Umkristallisation oder Filtration erfolgen.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Polymerisation von Olefinen läßt sich mit allen technisch bekannten Polymerisationsverfahren bei Temperaturen im Bereich von 0 bis 300°C und unter Drücken von 1 bis 4000 bar kombinieren. Die vorteilhaften Druck- und Temperaturbereiche zur Durchführung des Verfahrens hängen demgemäß stark von der Polymerisationsmethode ab. So lassen sich die erfindungsgemäßen verwendeten Katalysatorsysteme in allen bekannten Polymerisationsverfahren, also beispielsweise in Hochdruck-Polymerisationsverfahren in Rohrreaktoren oder Autoklaven, in Suspensions-Polymerisationsverfahren, in Lösungs-Polymerisationsverfahren oder bei der Gasphasenpolymerisation einsetzen. Bei dem Verfahren oder bei der Gasphasenpolymerisation einsetzen. Bei dem Hochdruck-Polymerisationsverfahren, die üblicherweise bei Drücken zwischen 1000 und 4000 bar, insbesondere zwischen 2000 und 3500 bar, durchgeführt werden, werden in der Regel auch hohe Polymerisationstemperaturen eingestellt. Vorteilhafte Temperaturbereiche für diese Hochdruck-Polymerisationsverfahren liegen zwischen 200 und 300°C, insbesondere zwischen 220 und 270°C. Bei Niederdruck-Polymerisationsverfahren wird in der Regel eine Temperatur eingestellt, die mindestens einige Grad unter der Erweichungstemperatur des Polymerisates liegt. Die Polymerisationstemperatur kann zwischen 0°C und 180°C liegen. Insbesondere werden in diesen Polymerisationsverfahren Temperaturen zwischen 50 und 180°C, vorzugsweise zwischen 70 und 120°C, eingestellt. Von den genannten Polymerisationsverfahren ist erfindungsgemäß die Gasphasenpolymerisation, insbesondere in Gasphasenwirbelschicht-Reaktoren, sowie die Suspensionspolymerisation, insbesondere in Schmelze- und Rührkesselreaktoren, als auch die Lösungspolymerisation besonders bevorzugt. Die Gasphasenpolymerisation kann auch in der sogenannten condensed, supercondensed oder superkritischen Phaseweise durchgeführt werden. Die verschiedenen oder auch gleichen Polymerisationsverfahren können auch wahlweise miteinander in Serie geschaltet sein und so eine Polymerisationskaskade bilden. Weiterhin kann zur Regelung der Polymerisationseigenschaften auch ein Zusatz, wie z.B. Wasserstoff in den Polymerisationsverfahren verwendet werden.

40 Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren lassen sich verschiedene olefinisch ungesättigte Verbindungen polymerisieren, wobei dies auch die Copolymerisation umfaßt. Im Gegensatz zu einigen bekannten Eisen- und Cobaltkomplexen zeigen die erfindungsgemäß eingesetzten Übergangsmetallkomplexe eine gute Polymerisationsaktivität auch mit höheren  $\alpha$ -Olefinen, so daß ihre Eignung zur Copolymerisation besonders hervorzuheben ist. Als Olefine kommen dabei neben Ethylen und  $\alpha$ -Olefinen mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen auch

interne Olefine und nichtkonjugierte und konjugierte Diene wie Butadien, 1,5-Hexadien oder 1,6-Heptadien, cyclische Olefine wie Cyclobuten, Cyclopenten oder Norbornen und polare Monomere wie Acrylsäureester, Acrolein, Acrylnitril, Vinyläther, Allylether und Vinylacetat in Betracht. Auch vinylaromatische Verbindungen wie Styrol lassen sich nach dem erfindungsgemäßen Verfahren polymerisieren. Bevorzugt wird mindestens ein Olefin ausgewählt aus der Gruppe Ethan, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 1-Octen, Cyclopenten und Norbornen polymerisiert. Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, daß man als Monomere Gemische von Ethylen mit C<sub>3</sub>- bis C<sub>8</sub>-α-Olefinen einsetzt.

Der Chromkomplex kann dabei entweder vor oder nach Kontaktierung mit den zu polymerisierenden Olefinen mit der oder den Aktivatorverbindungen in Kontakt gebracht werden. Auch eine Voraktivierung mit ein oder mehreren Aktivatorverbindungen vor der Durchmischung mit dem Olefin und weitere Zugabe der gleichen oder anderer Aktivatorverbindungen nach Kontaktierung dieses Gemisches mit dem Olefin ist möglich. Eine Voraktivierung erfolgt in der Regel bei Temperaturen zwischen 10-100°C, bevorzugt zwischen 20-80°C.

Auch kann mehr als eines der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme gleichzeitig mit dem zu polymerisierenden Olefin in Kontakt gebracht werden. Dies hat den Vorteil, daß so ein weiterer Bereich an Polymeren erzeugt werden kann. Auf diese Weise können z.B. bimodale Produkte hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme können optional auch auf einem organischen oder anorganischen Träger immobilisiert und in getragener Form in der Polymerisation verwendet werden. Dies ist eine gängige Methode, um Reaktorablagerungen zu vermeiden und die Polymorphologie zu steuern. Als Trägermaterialien werden bevorzugt Kieselgel, Magnesiumchlorid, Aluminiumoxid, mesopöröse Materialien, Alumosilikate und organische Polymere wie Polyethylen, Polypropylen oder Polystyrol und insbesondere Kieselgel oder Magnesiumchlorid verwendet.

Eines oder mehrere der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme können auf einem Träger immobilisiert sein. Die Komponenten des Katalysatorsystems können mit dem Träger in verschiedenen Reihenfolgen oder gleichzeitig in Kontakt gebracht werden. Dies wird in der Regel in einem inerten Lösungsmittel durchgeführt, das nach der Immobilisierung abfiltriert oder verdampft werden kann. Auch die Verwendung des noch feuchten, getragenen Katalysators ist möglich. So kann zuerst die Mischung des Trägers mit dem oder den Aktivatorverbindungen oder auch zuerst das Kontaktieren des Trä-

gers mit dem Polymerisationskatalysator erfolgen. Auch eine Voraktivierung des Katalysators mit einer oder mehreren Aktivatorverbindungen vor der Durchmischung mit dem Träger ist möglich. Die Menge an Chromkomplex (A) in mmol pro Gramm Trägermaterial kann stark variieren z.B. zwischen 0,001 bis 1 mmol/g. Die bevorzugte Menge an Chromkomplex (A) pro Gramm Trägermaterial liegt zwischen 0,001 und 0,5 mmol/g, und besonders bevorzugt zwischen 0,005 und 0,1 mmol/g. In einer möglichen Ausführungsform kann der Chromkomplex (A) auch in Anwesenheit des Trägermaterials hergestellt werden. Eine weitere Art der Immobilisierung ist auch die Vorpolymerisation des Katalysatorsystems mit oder ohne vorherige Trägerung.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren lassen sich Polymerisate von Olefinen darstellen. Der Begriff Polymerisation, wie er zur Beschreibung der Erfindung hier verwendet wird, umfaßt sowohl Polymerisation als auch Oligomerisation, d.h. Oligomere und Polymere mit Molekulargewichten im Bereich von etwa 56 bis 400000 können durch diese Verfahren erzeugt werden.

Auf Grund ihrer guten mechanischen Eigenschaften eignen sich die mit dem erfindungsgemäßen Katalysatorsystem hergestellten Polymerisate vor allem für die Herstellung von Folien, Fasern und Formkörpern.

Die erfindungsgemäßen Katalysatoren zeigen moderate Produktivitäten.

Die Vergleichsbeispiele zu den in EP-A-641 804 beschriebenen Bisimidochromverbindungen zeigen, daß die erfindungsgemäße Monimido-Verbindung (C<sub>6</sub>F<sub>5</sub>N)CrCl<sub>3</sub> höhere Aktivitäten ergab. Bei der Norbornenpolymerisation ergaben die Monimidoverbindungen im Vergleich zu den Bisimidoverbindungen keine Metatheseprodukte.

Das neue Verfahren zur Darstellung von Bisimidochromverbindungen ist eine Ein-Topf-Synthese. Damit können bis zu zwei Synthesestufen bei der Darstellung von Bis(arylimido)chromkomplexen eingespart werden.

N-Sulfinylamine wurden von S. Chenini und M. Pizzotti (Inorg. Chim. Acta 42, (1980), 55) zur Synthese von Molybdänimidoverbindungen verwendet. Es wurde vermutet, daß das freigesetzte SO<sub>2</sub> bei Verwendung der reduktionslabilen Chrom(VI)dioxyverbindungen die Chromspezies reduzieren würde. Überraschenderweise wird dies jedoch nicht beobachtet.

## 20

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung:

Alle Arbeiten wurden, falls nicht anders vermerkt, unter Luft- und Feuchtigkeitsschutz durchgeführt. Toluol wurde über eine Molekularsiebschule oder Kalium/Benzophenon getrocknet und abdestilliert. Triethylaluminium (2 M in Heptan) und MAO (Methylaluminoxan 30% in Toluol) wurden von den Firmen Wico GmbH und Albemarle bezogen.

## 10 Analytik

Elementaranalysen wurden an einem Heraeus CHN-Rapid bestimmt.

IR-Spektren wurden mit einem Nicolet 510M als Nujolverreibung 15 zwischen KBr-Platten aufgenommen.

Der  $\eta$  Wert wurde mit einem automatischen Ubbelohde Viskometer (Lauda PVS 1) mit Dekalin als Lösungsmittel bei 130°C bestimmt (ISO1628 bei 130°C, 0,001 g/ml Decalin).

20 EI-Massenspektren wurden mit einem Varian MAT CH7 aufgenommen.

Schmelzpunkte wurden an einem Schmelzpunktbestimmungsgerät B-540 der Firma Büchi bestimmt.

25 NMR-Spektren wurden mit einem Bruker ARX 200, bzw. Bruker AMX 300 aufgenommen.

Abkürzungen in den folgenden Tabellen:

30	Kat. Bsp.	Katalysator entsprechend Beispiel
	Ausbeute	Ausbeute Polymer
	gP	Gramm Polymer
	Tg	Glastemperatur
35	Tm	Schmelztemperatur
	h	Staudingerindex (Viskosität)
	tBu	tert. Butyl
	Ts	para-Toluolsulfon
	Bz	Benzoyl
40	Tf	Trifluormethansulfon

## Beispiel 1

Darstellung von Bis((2,6-diisopropylphenyl)imido)chromdichlorid  
45 Eine 0,84 molare Lösung von Chromylchlorid in  $\text{CCl}_4$  (455 mg, 2,94 mmol  $\text{CrO}_2\text{Cl}_2$ ) wurde mit 30 ml Octan verdünnt und langsam mit 4,45 g (6,47 mmol) (2,6-Diisopropylphenyl)sulfinylamin versetzt.

## 21

Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 12 Stunden am Rückfluß erhitzt, wobei zeitweise ein Inertgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet wurde, um das entstehende  $\text{SO}_2$  zu vertreiben. Der ausgefallene braunvioletter Feststoff wurde abfiltriert, mit kaltem Pentan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: 1,22 g (88 %) Bis(diisopropylphenylimido)chromdichlorid.

1H-NMR ( $\text{C}_6\text{D}_6$ , 200 MHz):  $\delta$  = 1,08 (d, 24H,  $3J_{\text{HH}}$  = 6,8 Hz,  $\text{CH}(\text{CH}_3)_2$ ), 3,86 (sept, 4H,  $3J_{\text{HH}}$  = 6,7 Hz,  $\text{CH}(\text{CH}_3)_2$ ), 6,72 (s, 6H, Ph-H) ppm.  
13C-NMR ( $\text{C}_6\text{D}_6$ , 50 MHz):  $\delta$  = 23,5 ( $\text{CH}(\text{CH}_3)_2$ ), 30,0 ( $\text{CH}(\text{CH}_3)_2$ ), 123,7 (Ph- $\text{C}_{\text{meta}}$ ), 132,3 (Ph- $\text{C}_{\text{para}}$ ), 148,9 (Ph- $\text{C}_{\text{ortho}}$ ) ppm.

IR (Nujol):  $\nu$  = 2855 s, 1642 w, 1582 m, 1296 m, 1262 m, 1221 w, 1142 w, 1080 m(br), 1022 m(br), 912 w, 799 m, 754 w, 721 w, 563  $\text{cm}^{-1}$ .

15 EI-MS: m/z = 175 ( $\text{Dip}^+$ , 57 %), 160 ( $\text{Dip-H}$ , 71 %), 119 ( $\text{C}_9\text{H}_{12}^+$ , 25 %), 36 ( $\text{Cl}$ , 100 %).

Dip = 2,6-Diisopropylphenyl  
Ph = Phenyl

## 20 Beispiel 2

Darstellung von Bis(tert-butylimido)chromdichlorid

Eine 0,84 molare Lösung von Chromylchlorid in  $\text{CCl}_4$  (566 mg, 3,67 mmol  $\text{CrO}_2\text{Cl}_2$ ) wurde mit 20 ml Octan verdünnt und mit 963 mg (8,08 mmol) Tert-butylsulfinylamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 12 Stunden am Rückfluß erhitzt, wobei zeitweise ein Inertgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet wurde um das entstehende  $\text{SO}_2$  zu vertreiben. Der ausgefallene violette Feststoff wurde abfiltriert, mit kaltem Pentan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: 770 mg (79 %) Bis(tert-butylimido)chromdichlorid.

1H-NMR ( $\text{CDCl}_3$ , 200 MHz):  $\delta$  = 1,60 (s, 18H,  $\text{C}(\text{CH}_3)_3$ ) ppm.  
13C-NMR ( $\text{CDCl}_3$ , 50 MHz):  $\delta$  = 30,2 ( $\text{C}(\text{CH}_3)_3$ ) ppm.

## 35 Beispiel 3

Darstellung von Bis((2,4,6-trimethylphenyl)imido)chromdichlorid  
45 Eine 0,84 molare Lösung von Chromylchlorid in  $\text{CCl}_4$  (605 mg, 3,92 mmol  $\text{CrO}_2\text{Cl}_2$ ) wurde mit 20 ml Octan verdünnt und langsam mit 1,66 g (8,63 mmol) Mesitylsulfinylamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 12 Stunden am Rückfluß erhitzt, wobei zeitweise ein Inertgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet wurde, um das entstehende  $\text{SO}_2$  zu vertreiben. Der ausgefallene rot-braune Feststoff wurde abfiltriert, mit kaltem Pentan gewaschen

## 22

und im Hochvakuum getrocknet. Bis(2,4,6-trimethylphenyl)imidochromdichlorid wurde in 91% Ausbeute isoliert.

<sup>1</sup>H-NMR (C<sub>6</sub>D<sub>6</sub>, 200 MHz): δ = 1.84 (s, 6H, Mes-CH<sub>3</sub>(para)), 2.25 (s, 5 12H, Mes-CH<sub>3</sub>(ortho)), 6.23 (s, 4H, Mes-H(mesa)) ppm.

## Beispiel 4

Darstellung von Bis(pentafluorophenylimido)chromdichlorid

10 Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl<sub>4</sub> (3.30 g; 21.4 mmol CrO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) wurde mit 80 ml Tetrachlormethan verdünnt und bei Raumtemperatur mit 10.79 g (47.08 mmol) Pentafluorophenylsulfonamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 4 Stunden gerührt bis keine Gasentwicklung mehr zu beobachten war.

15 Beim Abkühlen wurde ein leichter Inertgasstrom durch die Reaktion geleitet, um das bei der Reaktion entstandene SO<sub>2</sub> zu vertreiben. Der ausgefallene dunkelrote Feststoff wurde abfiltriert, mit kaltem Pentan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: 95% Bis(pentafluorophenylimido)chromdichlorid.

20 <sup>1</sup>9F-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 188 MHz): δ = -144.2 (d, 4F, 3J<sub>FF</sub> = 15.3 Hz, Arf-F(ortho)), -148.3 (t, 2F, 3J<sub>FF</sub> = 20.4 Hz, Arf-F(para)), -155.9 (t, 4F, 3J<sub>FF</sub> = 20.3 Hz, Arf-F(mesa)) ppm.

IR (Nujol): ~ = 1632 s, 1507 s, 1263 m, 1150 m, 1121 m, 1063 s, 25 997 s, 864 w, 802 w, 721 w, 642 m, 561 m, 440 w cm<sup>-1</sup>.  
Arf = Pentafluorophenyl

## Beispiel 5

30 Umsetzung von Dioxochromdichlorid mit N-(Toluolsulfonyl)sulfonylamid

Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl<sub>4</sub> wurde bei Raumtemperatur mit 2.2 Äquivalenten des Sulfonylamids in Tetrachlormethan gelöst, versetzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch 35 so lange am Rückfluß erhitzt bis keine Gasentwicklung mehr zu beobachten war. Der entstandene braune Feststoff wurde abfiltriert, mit Pentan gewaschen und im Vakuum getrocknet. Ausbeute 90 %.

Für die Verbindung wurde im EPR-Spektrum nur ein scharfes Signal 40 beobachtet.

Mittelwerte für die Elementaranalyse:

C - 25.31 H - 2.37 N - 3.28 Cl - 22.89 S - 12.15 Cr - 13.16

45

## 23

## Beispiel 6

Umsetzung von Dioxochromdichlorid mit N-(Toluolsulfonyl)sulfonylamid in Gegenwart von Chlor

5 Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl<sub>4</sub> wurde bei Raumtemperatur mit 2.2 Äquivalenten N-(Toluolsulfonyl)sulfonylamid in Tetrachlormethan gelöst, versetzt. Durch die Reaktionslösung wurde 10 Minuten ein Chlorgasstrom geleitet. Anschließend wurde

das Reaktionsgemisch so lange am Rückfluß erhitzt, bis keine Gasentwicklung mehr beobachtet werden konnte. Auch während der Reaktion wurde ein schwacher Chlorgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet. Der entstandene gelbbraune Feststoff wurde abfiltriert, mit Pentan gewaschen und im Vakuum getrocknet. Die Ausbeute betrug ca. 90%.

## 15

Alternativ kann auch in die obige Lösung anstatt Chlorgas 5ml Sulfurylchlorid zugegeben werden. Nach 24 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wurde analog aufgearbeitet.

20 Im <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum sind sehr breite, schwache Signale zu erkennen, die auf eine paramagnetische Verbindung hinweisen.

## Beispiele 7 bis 9

25 Umsetzung der Bis(imido)chromdichloride mit Chlor (analog zu G. Wilkinson et al., J. Chem. Soc. Dalton Trans. 1991, 2051-2061) Diese Versuche wurden für Komplexe mit folgenden Resten am Imidoliganden durchgeführt: tert. Butyl (7), 2,6-Diisopropylphenyl (8) und Pentafluorophenyl (9)

30 5 g der Bis(imido)chromdichloride wurden in 50 ml Methylenchlorid gelöst. Bei Raumtemperatur wurde für 10 Minuten ein Chlorgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet. Anschließend wurde eine Stunde bei Raumtemperatur, danach wurden die flüchtigen Bestandteile im Vakuum entfernt.

## 35

Diese Reaktionen verliefen nahezu quantitativ. Elementaranalysen:

(8) ber.: C 43.20, H 5.14, N 4.20  
40 gef.: C 41.60, H 5.24, N 5.46

(9) ber.: C 21.23, N 4.13  
gef.: C 21.27, N 4.25

45

## Beispiel 10

## Ethenpolymerisation

Es wurden 0,20 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 in 61 ml Toluol gelöst. Die Lösung wurde in einen 250 ml Glasautoklaven überführt, dort zunächst auf 0°C temperiert und anschließend 30 min mit 3 bar Ethen gesättigt. Dann wurde die Reaktion durch Zugabe von 670 mg MAO (Cr:Al=1:50), gelöst in 40 ml Toluol, gestartet. Dabei fielen schon nach wenigen Minuten erste Polymerpartikel aus der Reaktionslösung aus. Nach einer Reaktionszeit von 3 Stunden wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationsmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymer Niederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol gewaschen und bei 100°C im Vakuum getrocknet. 2,3 g Polyethylen mit einem Schmelzpunkt von 136°C und  $\eta = 19$  wurden erhalten.

## Beispiel 11

## 20 Norbornen Ethen Copolymerisation

Zunächst wurden 0,200 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 in 50 ml Toluol suspendiert. Diese Lösung wurde in einen 250 ml Glasautoklaven überführt. Zu dieser Lösung wurden nun 40 ml einer Norbornen-Toluol-Lösung (318,60 mmol Norbornen) gegeben. Die dabei erhaltene Reaktionsmischung wurde zunächst auf 0°C temperiert und anschließend 30 Minuten mit 3 bar Ethen gesättigt. Dann wurde die Reaktion durch Zugabe von 1,34 g MAO (Cr:Al=1:50), gelöst in 20 ml Toluol, gestartet. Nach einer Reaktionszeit von 1,5 Stunden wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationsmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymer Niederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol gewaschen und bei 70°C im Vakuum getrocknet. Es konnten 28 g Polymer mit  $\eta_g$  128°C erhalten werden.

## 35 Beispiel 12

## Hexenpolymerisation

Zunächst wurden 0,106 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 in 10 ml Toluol gelöst. Zu dieser Lösung wurden nun 2,64 ml 1-Hexen (21,24 mmol) gegeben. Die erhaltene Reaktionsmischung wurde auf 25°C temperiert und die Polymerisation durch Zugabe von 300 mg MAO (Cr:Al=1:50), gelöst in 3 ml Toluol, gestartet. Nach einer Reaktionszeit von 3 Tagen wurde die Polymerisation durch Eintropfen der Polymerisationsmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Dabei ergab sich ein ölig, klobiger Niederschlag, der nicht filtriert werden konnte. Daher wurde das Methanol wieder abdestilliert und der erhaltene Rückstand in 50 ml Cyclohexan

aufgenommen. Diese Lösung wurde nun mit 10 ml Wasser unterschichtet, um das erhaltene Polymer chromatfrei zu waschen. Anschließend wurde die wäßrige Phase abgetrennt. Von der organischen Phase wurde das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und der erhaltene Polymerrückstand wurde im Vakuum getrocknet. Die Ausbeute betrug 3 g Polyhexen.

## Beispiele 13 bis 16

## 10 Norbornenpolymerisation

A) Aktivierung des Katalysators mit einer kommerziellen MAO-Toluol-Lösung:

Zunächst wurden 0,106 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 mit 2 g Norbornen in 10 ml Toluol vermischt. Die erhaltene Reaktionsmischung wurde auf 25°C temperiert und die Reaktion durch Zugabe von 3 ml 1,53 M Methylaluminooxolanlösung (in Toluol) gestartet. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationsmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymer Niederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol gewaschen und im Vakuum getrocknet.

B) Aktivierung des Katalysators mit festem MAO, das wieder in Toluol aufgenommen wurde.

Zunächst wurden 0,106 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 mit 2 g Norbornen, gelöst in 10 ml Toluol vermischt. Die erhaltene Reaktionsmischung wurde nun auf 25°C temperiert und die Reaktion durch Zugabe von 300 mg MAO, gelöst in 3 ml Toluol, gestartet. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde wurde die Reaktion durch Eintropfen der Reaktionsmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymer Niederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol gewaschen und im Vakuum getrocknet.

Die Ergebnisse der Polymerisationen sind Tabelle 1 zu entnehmen.

## Vergleichsbeispiele 17 und 18

## 40 Norbornenpolymerisation

Die Versuche wurden wie zuvor für die Norbornenpolymerisation B) beschrieben durchgeführt. In Beispiel 17 wurde die Chromverbindung aus Beispiel 4, in Beispiel 18 die Chromverbindung aus Beispiel 2 verwendet.

Die Ergebnisse der Polymerisationen sind Tabelle 1 zu entnehmen.

Tabelle 1 : Ergebnisse der Norbornenpolymerisation

Bsp.	Metathese <sup>a)</sup>	Ausbeute
13 (A)	nein	82 %
14 (B)	nein	95 %
15 (A)	nein	5 %
16 (B)	nein	53 %
17 (B)	ja	89 %
18 (B)	ja	5 %

a) Metathese, bezieht sich auf Produkt erhalten durch Ring Öffnende Metathese Polymerisation (ROMP) (ermittelt durch NMR-Messungen und Tg-Werte).

Beispiele 19 bis 24

Ethenpolymerisation

Es wurden 0.05 mmol der in Tabelle 2 angegebenen Chromverbindung in 20 ml Toluol gelöst. Die Lösung wurde in einen 250 ml Glasautoklaven überführt, dort zunächst auf 60°C temperiert und anschließend 30 min mit 3 bar Ethen gesättigt. Dann wurde die Reaktion durch Zugabe von 12.5 mmol MAO (Cr:Al=1:250), gelöst in 20 ml Toluol, gestartet. Dabei fielen schon nach wenigen Minuten erste Polymerpartikel aus der Reaktionslösung aus. Nach einer Reaktionszeit von 30 Minuten bei 60°C unter konstantem Ethylendruck von 3 bar wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationsmischung in 400 ml Methanol/konz. Salzsäure-Gemisch (10:1) abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymerniederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol gewaschen und bei 100°C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 24 ist zum Vergleich aufgeführt.

Tabelle 2: Ergebnisse der Ethenpolymerisation

Bsp.	Katalysator	Menge [mg]	Ausbeute [mg]	Aktivität [gPE/mmolbarh]
19	[Cr(N <sup>t</sup> Bu)Cl <sub>3</sub> ]	11.5	287	3.8
20	[Cr(NC <sub>6</sub> F <sub>5</sub> )Cl <sub>3</sub> ]	17	1001	13.4
21	[Cr(NTf <sub>2</sub> )Cl <sub>3</sub> ]	16.4	383	5.1
22	[Cr(NB <sub>2</sub> )Cl <sub>3</sub> ]	13.8	224	3
23	[Cr(NTf)Cl <sub>3</sub> ]	15.3	285	3.8
24	[Cr(NC <sub>6</sub> F <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> ]	24.3	428	5.7

Beispiele 25 bis 27

Ethenpolymerisation

In einem 1l-Autoklaven wurden bei 70°C 400 ml Toluol vorgelegt, 5 dann wurde die in Tabelle 3 angegebene Menge Katalysator in 2.5 ml einer 30%igen MAO-Lösung (12 mmol) suspendiert und nach 10 Minuten in den Reaktor eingebracht. Die Polymerisation wurde durch Aufpressen von 40 bar Ethylen gestartet. Nach einer Stunde Polymerisationszeit bei 40 bar Ethylen und 70°C wurde die Reaktion durch Entspannen abgebrochen und das Polymer wie zuvor beschrieben aufgearbeitet.

Tabelle 3: Ergebnisse der Ethylenpolymerisation

15	Bsp.	Kat. (Bsp.)	Menge [mmol]	Hexen [ml]	Ausbeute [g]	Aktivität [gP/mmol.barbh]	$\eta$ [dl/g]
25	5	0.056	-	12	5.4	6.3	
26	5	0.056	40	7	3.1	5.69	
20	27	8	0.06	-	3	1.2	15.1

Beispiel 28

Ethenpolymerisation

Die Polymerisation wurde wie für Bsp. 25 bis 27 beschrieben durchgeführt. Der Chromkomplex aus Beispiel 9 wurde verwendet. Als Kokatalysator wurden 2 ml Triethylaluminium (4 mmol) eingesetzt. Es konnten 14.5 g Polyethylen mit einem  $\eta$ -Wert von 7.8 dl/g erhalten werden. Die Aktivität betrug 3 gP/mmol.barbh.

Patentansprüche

1. Katalysatorsysteme enthaltend

5 (A) mindestens eine Imidochromverbindung, erhältlich durch ein Verfahren, welches folgende Verfahrensschritte beinhaltet:

10 (a) Kontaktieren einer Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung  $R^1-N=S=O$  oder  $R^2-N=S=O$ , worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

15  $R^1$   $C_1-C_{20}$ -Alkyl,  $C_2-C_{20}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{20}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest  $R^1$  auch inerte Substituenten tragen kann,  $SiR^3_3$ ,

20  $R^2$   $R^3C=NR^4$ ,  $R^3C=O$ ,  $R^3C=O(OR^4)$ ,  $R^3C=S$ ,  $(R^3)_2P=O$ ,  $(OR^3)_2P=O$ ,  $SO_2R^2$ ,  $R^3R^4C=N$ ,  $NR^3R^4$  oder  $BR^3R^4$ ,

25  $R^3, R^4$  unabhängig voneinander  $C_1-C_{20}$ -Alkyl,  $C_2-C_{20}$ -Alkenyl,  $C_6-C_{20}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste  $R^3$  und  $R^4$  auch inerte Substituenten tragen können,

30 (b) Kontaktieren des so erhaltenen Reaktionsproduktes mit Chlor, wenn eine Sulfinylverbindung  $R^1-N=S=O$  eingesetzt wurde und für den Fall, daß eine N-Sulfinylverbindung  $R^2-N=S=O$  eingesetzt wurde, mit Chlor oder Sulfurylchlorid oder mit keinem weiteren Reagens,

35 (B) mindestens eine Aktivatorverbindung

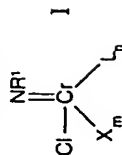
und

40 (C) gewünschtenfalls einen oder mehrere weitere für die Polymerisation von Olefinen übliche Katalysatoren.

2. Katalysatorsystem nach Anspruch 1, in welchem die Imidochromverbindung durch Kontaktieren von Dioxochromdichlorid mit der N-Sulfinylverbindung erhältlich ist.

30

3. Katalysatorsystem nach Anspruch 1, in welchem Imidochromverbindungen der allgemeinen Formel I



5

verwendet werden, worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

10

- X unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, NP(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,
- R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R<sup>1</sup> auch inerte Substituenten tragen kann, SiR<sup>3</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> auch inerte Substituenten tragen können,
- L neutraler Donor,
- n 0 bis 3,
- m 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X

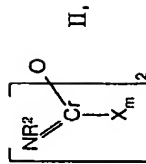
30

4. Katalysatorsystem nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Aktivatorverbindung (B) aus der Gruppe Aluminoxan, Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Dimethylaluminiumchlorid, Diethylaluminiumchlorid, Methylaluminiumdichlorid, Ethylaluminiumchlorid, Methylaluminiumsesquichlorid, Dimethylaniliniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat, Trityltetrakis(pentafluorophenyl)borat oder Triisopentafluorophenylboran ausgewählt ist.

40

31

5. Imidochromverbindung der allgemeinen Formel II



5

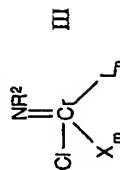
10 worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

- R<sup>2</sup> R<sup>3</sup>C=NR<sup>4</sup>, R<sup>3</sup>C=O, R<sup>3</sup>C=O(OR<sup>4</sup>), R<sup>3</sup>C=S, (R<sup>3</sup>)<sub>2</sub>P=O, (OR<sup>3</sup>)<sub>2</sub>P=O, SO<sub>2</sub>R<sup>3</sup>, R<sup>3</sup>R<sup>4</sup>C=N, NR<sup>3</sup>R<sup>4</sup> oder BR<sup>3</sup>R<sup>4</sup>,
- X unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, NP(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,
- R<sup>3</sup>-R<sup>6</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R<sup>3</sup> bis R<sup>6</sup> auch inerte Substituenten tragen können,
- m 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X

20

25

6. Imidochromverbindung der allgemeinen Formel III



30

worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

- R<sup>2</sup> R<sup>3</sup>C=NR<sup>4</sup>, R<sup>3</sup>C=O, R<sup>3</sup>C=O(OR<sup>4</sup>), R<sup>3</sup>C=S, (R<sup>3</sup>)<sub>2</sub>P=O, (OR<sup>3</sup>)<sub>2</sub>P=O, SO<sub>2</sub>R<sup>3</sup>, R<sup>3</sup>R<sup>4</sup>C=N, NR<sup>3</sup>R<sup>4</sup> oder BR<sup>3</sup>R<sup>4</sup>,
- X unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, NP(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, OR<sup>5</sup>, OSi(R<sup>5</sup>)<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>5</sup>, OC(O)R<sup>5</sup>, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, PF<sub>6</sub><sup>-</sup>, oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,
- R<sup>3</sup>-R<sup>6</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R<sup>3</sup> bis R<sup>6</sup> auch inerte Substituenten tragen können,

35

40

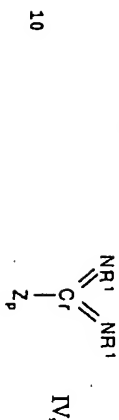
45



32

- L neutraler Donor,  
n 0 bis 3,  
m 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X

5 7. Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel IV,

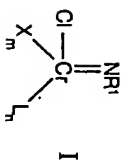


10 worin die Variablen die in Anspruch 3 genannte Bedeutung haben und:

- 15 2 unabhängig voneinander  $\text{C}_1$ - $\text{C}_{20}$ -Alkyl,  $\text{C}_2$ - $\text{C}_{20}$ -Alkenyl,  $\text{C}_6$ - $\text{C}_{20}$ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Fluor, Chlor, Brom, Jod,  $\text{NR}^3\text{R}^6$ ,  $\text{NP}(\text{R}^3)_3$ ,  $\text{OR}^5$ ,  $\text{OSi}(\text{R}^5)_3$ ,  $\text{SO}_3\text{R}^5$ ,  $\text{OC}(\text{O})\text{R}^5$ ,  $\beta$ -Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate,  $\text{BF}_4$ ,  $\text{PF}_6$ , oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,  
p 1 für dianionische Z, 2 für monoanionische Z,

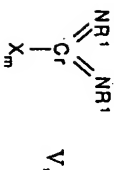
25 dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung  $\text{R}^1$ -NSO umsetzt.

8. Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel I



35 worin die Variablen die in Anspruch 3 genannte Bedeutung haben:

40 dadurch gekennzeichnet, daß man eine Imidochromverbindung der allgemeinen Formel V



33

worin die Variablen die in Anspruch 3 genannte Bedeutung haben,  
mit Chlor umsetzt.

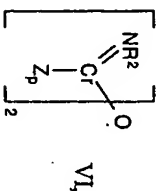
5 9. Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel III



10 15 worin die Variablen die in Anspruch 6 genannte Bedeutung haben.

20 dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung  $\text{R}^2$ -N=S=O in Gegenwart von Chlor oder Sulfurylchlorid umsetzt.

10. Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel VI



30 35 worin die Variablen die in Anspruch 6 und 7 genannte Bedeutung haben,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung  $\text{R}^2$ -NSO umsetzt.

11. Verfahren zur Polymerisation von Olefinen bei Temperaturen im Bereich von 0 bis 300°C und bei Drücken von 1 bis 4000 bar, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Anwesenheit eines Katalysatorsystems gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 durchführt.

12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Gasphase, Lösung oder Suspension durchführt.

13. Verfahren nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein Olefin ausgewählt aus der Gruppe Ethen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 1-Okten, Cyclopenten und Norbornen polymerisiert wird.
14. Verfahren gemäß den Ansprüchen 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein Katalysatorsystem gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 auf einem Träger immobilisiert ist.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07F11/00 C08F4/69 C08F10/00		International Application No. PCT/EP 00/07103
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)		
IPC 7 C07F C08F		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)		
CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 641 804 A (BP CHEMICALS LTD., UK) 8 March 1995 (1995-03-08) cited in the application page 5 -page 12	1,5-11
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C. <input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in annex.		
* Special categories of cited documents:		
"X" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		
"E" earlier document but published on or after the international filing date		
"T" document which may throw doubt on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another document		
"O" document relating to an oral disclosure, use, exhibition or other means		
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
Date of the actual completion of the international search		
2 November 2000		Date of mailing of the international search report
Name and mailing address of the ISA Department of Commerce, P.O. Box 5818 Nairobi, Kenya Tel. (+254) 340-3040, 31 651 ext. 41 Fax: (+254) 340-3018		Authorized officer Bader, K

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No  
PCT/EP 00/07103

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
---	---------------------	----------------------------	---------------------

EP 0641804	A	08-03-1995	NONE
------------	---	------------	------

## INTERNATIONAL RESEARCHER REPORT

International Application No  
PCT/EP 00/07103

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES  
IPK 7 C07F11/00 C08F4/69 C08F10/00

Nach der internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Rechencomputer-Mikrosystem (Datenverarbeitungssystem und Datenbanksysteme)  
IPK 7 C07F C08F

Rechencomputer aber nicht zum Kodierungszweck gehörende Verarbeitungen, soweit diese unter der internationalen Klassifikation fallen

Während der internationalen Recherche konsolidierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchanfragen)

CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ

### C. ALS WESSENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Ber. Ausgabetag Nr.
------------	--	---------------------

A	EP 0 641 804 A (BP CHEMICALS LTD., UK) 8. März 1995 (1995-03-08) in der Anmeldung erwähnt Seite 5 -Seite 12	1,5-11
---	--	--------

☐ Weitere Veröffentlichungen sind der Forschung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patenturteile

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  
 A: Veröffentlichung, die dem allgemeinen Stand der Technik bekannt ist, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist.  
 E: Älteres Dokument, das jedoch erst an oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist.  
 L: Veröffentlichung, die gegenseitig ist, einen Prioritätsanspruch zweifelsfrei zu unterstützen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen Veröffentlichung bestätigt wird.  
 U: Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht, die vor dem internationalen Anmeldedatum bekannt wurden, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist.  
 V: Veröffentlichung, die internationalen Recherche

2. November 2000

13/11/2000

Name und Postanschrift der internationalen Rechercheinrichtung  
 Europäische Patentamt, P.B. 5810 Patentsamt 2  
 NL - 2280 HV Rijswijk  
 T +31 (0) 79 460400, F +31 (0) 79 460401  
 Fax: +31 (0) 79 460401

Benachteiligter Beauftragter

Bader, K

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zu selben Patentfamilie gehören

Internationale Abkürzungen  
PCT/EP 00/07103

Im Recherchenbericht angeführtes Patentsdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
---	-------------------------------	-----------------------------------	-------------------------------

EP 0641804 A 08-03-1995 KEINE